

PRODUCTION OF TETRAFLUOROETHYLENE COPOLYMER

Patent Number:

JP6157675

Publication date:

1994-06-07

Inventor(s):

FUNAKI ATSUSHI; others: 02

Applicant(s):

ASAHI GLASS CO LTD

Requested Patent:

☐ JP6157675

Application Number: JP19920337920 19921125

Priority Number(s):

IPC Classification: C08F214/26; C08F2/06

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain the subject copolymer good in heat, solvent and chemical resistances, etc., by using a polymerization medium reduced in environmental disruption.

CONSTITUTION: A process for producing a copolymer of tetrafluoroethylene with hexafluoropropylene or a copolymer of tetrafluoroethylene with perfluoroalkyl vinyl ether by using perfluorohexane as a polymerization medium is provided.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-157675

(43)公開日 平成6年(1994)6月7日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号 FI

技術表示箇所

C 0 8 F 214/26

MKQ ZAB

MBA

9166-4 J

100

9166-4 J

2/06

7442-4 J

審査請求 未請求 請求項の数1(全 3 頁)

(21)出願番号

特願平4-337920

(71)出願人 000000044

旭硝子株式会社

(22)出願日

平成 4年(1992)11月25日

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

(72)発明者 船木 篤

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 加藤 一雄

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 高倉 輝夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(74)代理人 弁理士 泉名 聯治

(54)【発明の名称】 テトラフルオロエチレン系共重合体の製造方法

(57)【要約】

【構成】テトラフルオロエチレンとヘキサフルオロプロ ビレンとの共重合体又はテトラフルオロエチレンとバー フルオロアルキルビニルエーテルとの共重合体を製造す るにあたり、重合媒体としてパーフルオロヘキサンを用 いる。

【効果】環境破壊をもたらすことの少ない重合媒体を用い、耐熱性、耐溶剤性、耐薬品性などの良好なテトラフルオロエチレン系共重合体が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】重合媒体中における重合によってテトラン ルオロエチレンとヘキサフルオロブロビレンとの共重合 体又はテトラフルオロエチレンとパーフルオロアルキル ビニルエーテルとの共重合体を製造するにあたり、前記 重合媒体としてパーフルオロヘキサンを用いることを特 徴とするテトラフルオロエチレン系共重合体の製造方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はテトラフルオロエチレン とヘキサフルオロブロビレンとの共重合体(以下FEP・ と略記)又はテトラフルオロエチレンとパーフルオロア ルキルビニルエーテルとの共重合体 (以下PFAと略 記)の新規な製造方法に関し、詳しくは、環境破壊をも たらすことの少ない重合媒体を用いて耐熱性、耐溶剤 性、耐薬品性などの良好なFEP又はPFAを効率よく 製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、FEP又はPFAは耐熱性、耐溶 20 剤性、耐薬品性などに優れた高分子材料であることか ら、その特徴を生かして種々の用途に利用されている。 【0003】FEP又はPFAの製造方法としては、溶 液重合法や懸濁重合法、乳化重合法が知られており、溶 液重合法や懸濁重合法の重合媒体としては、クロロフル オロカーボンなどの不活性溶媒が、高分子量の共重合体 を与えることや重合速度などの点から通常用いられてい る。該クロロフルオロカーボンの具体例としては、トリ クロロフルオロメタン、ジクロロジフルオロメタン、ト リクロロトリフルオロエタン、ジクロロテトラフルオロ 30 エタンなどが例示できるが、取り扱いの点からトリクロ ロトリンルオロエタンが主に用いられている。

【0004】ところで、近年、オゾン層破壊が地球規模 の環境破壊問題として国際的に取りあげられ、その原因 物質としてクロロフルオロカーボンが指摘され、世界的 に全廃の方向にむかっている。 このためFEP又はPF Aを製造する際に用いるクロロフルオロカーボンの使用 を停止する必要が生じてきている。

【0005】このクロロフルオロカーボンの代替品とし さなオゾン破壊係数を有するため提案されている。しか し、従来、C-H結合を有する物質は、テトラフルオロ エチレンなどのフルオロオレフィンに対して連鎖移動性 を示すことが知られており、水衆原子を含むハイドロク ロロフルオロカーボンを、高分子量のFEP又はPFA の製造の際の重合媒体として使用することは困難である と考えられていた。その他の重合媒体としての代替品と して、 t - ブタノール (特公昭52-24073) など が知られているが、充分に高い分子量のものを得るため には、高圧で重合する必要がある。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、重合速度が速くて、FEP又はPFAの 分子量を充分に高めることができ、かつオゾン破壊係数 の大きなクロロフルオロカーボンを使用することなく耐 熱性、耐溶剤性、耐薬品性に優れるFEP又はPFAを 効率よく製造する方法の提供を目的としてなされたもの である。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記目的 10 を達成するために鋭意研究を重ねた結果、パーフルオロ ヘキサンは連鎖移動性が少なく、これを重合媒体として 用いることにより、その目的を達成しうることを見出し た.

【0008】すなわち、本発明は、重合媒体中における 重合によってFEP又はPFAを製造するにあたり、前 記重合媒体として、パーンルオロヘキサンを用いること を特徴とするテトラフルオロエチレン系共重合体の製造 方法を提供する。

【0009】本発明におけるFEPとしては、テトラフ ルオロエチレンとヘキサフルオロプロピレンを重合開始 剤の存在下に重合させたヘキサフルオロブロビレン含有 量が8~20重量%の共重合体が好ましく、PFAとし ては、テトラフルオロエチレンとパーフルオロアルキル ビニルエーテルを同様に重合させたパーフルオロアルキ ルビニルエーテル含有量が2~10重量%の共重合体が 好ましい。

【0010】また、パーフルオロアルキルビニルエーテ ルとしては、R, (OCFXCF₂)。OCF=CF₂ (式中R, は炭素数1~6のパーフルオロアルキル基) Xはフッ素原子又はトリフルオロメチル基、mは1~6 の整数を表す。) で表されるものが好ましい。

【0011】FEP又はPFAには、以下に挙げる共単 量体をさらに共重合させてもよい。例えば、CF、=C FCI、CF、=CH、などのフルオロエチレン類、C F_1 = CHCF, などのフルオロプロピレン類、CF, CF, CF, CF, CH=CH, CF, CF, CF, CF、CF=CH、などのパーフルオロアルキル基の炭 素数が4~12の(パーフルオロアルキル)エチレン ては、水素原子を含むハイドロフルオロカーボンが、小 40 類、CH, OC (=O) CF, CF, CF, OCF=C F, PFSO, CF, CF, OCF (CF,) CF, O CF=CF、などの容易にカルボン酸基やスルホン酸基 に変換可能な基を有するビニルエーテル類、エチレン、 プロピレン、イソブチレンなどのオレフィン類である。 【0012】とれらの共単量体はそれぞれ単独で用いて もよく、2種以上組み合わせて用いてもよい。

【0013】とれらの共単量体の共重合割合は、通常、 FEP又はPFAに対して30モル%以下、特に0.1 ~15モル%が好ましく採用される。

50 【0014】本発明においては、重合媒体としてパーフ

ルオロヘキサンに水などの不活性溶媒を含有させて用い ることもできる。重合媒体の使用量は、重合させるべき 単量体の種類により変化し得るものであるが、単量体全 量の重量に対して、3~100倍量、好ましくは5~5 0倍量である。

【0015】本発明においては、重合形式として溶液重 合法及び懸濁重合法のいずれの形式も採用できるし、ま た使用する重合開始剤は重合形式に応じて従来慣用され ているもののうちから適宜選ぶことができる。例えば、 (パーフルオロアシル) - パーオキサイド、ジー (ω-ハイドロパーフルオロアシル) -パーオキサイド、t-プチルパーオキシイソブチレート、ジイソブロビルバー オキシジカーボネートなどの有機過酸化物、アゾビスイ ソプチロニトリルなどのアゾ化合物が挙げられる。重合 開始剤の使用量は、種類、重合反応条件などに応じて、 適宜変更可能であるが、通常は重合させるべき単量体全 体に対して、0.005~5重量%、特に0.05~ 0.5重量%程度が採用される。

反応条件が特に限定されることなく採用し得る。例え ば、重合反応温度は、重合開始源の種類などにより最適 値が選定され得るが、通常は0~100℃程度、特に3 0~90℃程度が採用され得る。また、反応圧力も適宜 選定可能であるが、通常は2~100kg/cm゚、特 に5~20kg/cm²程度を採用するのが望ましい。 本発明においては、過大の反応圧力を要することなく重 合を有利に行い得るのであるが、更に高い圧力を採用す ることも可能であると共に、減圧条件でも可能である。 また、本発明は、回分式、連続式など適宜操作によって 30 形品を与えた。成形品についての引張強度は372kg 行い得る。

【0017】本発明における重合において、重合体の分 子量をコントロールする目的で連鎖移動性を有する化合 物を通常添加するが、この化合物はパーフルオロヘキサ ンに可溶である必要がある。しかし、連鎖移動定数の大 きな化合物は分子量調節の容易さを考慮するとわずかで もパーフルオロヘキサンに溶解すればよい。また、小さ いオゾン破壊係数を有することが望ましい。これらの要 求に合う化合物は、例えば、ヘキサンなどのハイドロカ ーボン類、CF、H、などのハイドロフルオロカーボン 40 %であった。 類、CF、CF、CHCl、などのハイドクロロフルオ ロカーボン類、アセトンなどのケトン類、メタノール、 エタノールなどのアルコール類、あるいはメチルメルカ プタンなどのメルカプタン類などである。添加量は用い る化合物の連鎖移動定数の大きさにより変わり得るが、

重合媒体に対して0.01重量%程度から50重量%程 度が採用され得る。

[0018]

【実施例】

実施例1

内容積1.2リットルのステンレス製反応容器を脱気 し、パーフルオロヘキサン1410g、パーフルオロブ ロビルビニルエーテル32g、テトラフルオロエチレン 80g、連鎖移動剤としてヘキサン1.5gを仕込ん ジー(クロロフルオロアシル)-パーオキサイド、ジー 10 だ。温度を50℃に保持して、重合開始剤としてジ(バ ーフルオロプチリル) -パーオキサイドの1重量%パー フルオロヘキサン溶液を仕込み、反応を開始させた。反 応中、系内にテトラフルオロエチレンを導入し、反応圧 力を5.1kg/cm³に保持した。重合開始剤は重合 速度がほぼ一定になるように断続的に仕込み、合計で8 c c 仕込んだ。2. 1時間後に75gの白色共重合体が スラリー状態として得られた。該共重合体は融点307 ℃、熱分解開始点450℃であり、340℃の成形温度 で良好な圧縮成形品を与えた。成形品についての引張強 【0016】本発明の重合反応に際しては、広い範囲の 20 度は412kg/cm²、引張伸度は360%であっ た。

【0019】実施例2

パーフルオロプロピルピニルエーテル32gのかわりに ヘキサフルオロプロピレン400gを仕込み、パーフル オロヘキサンの仕込み量を1410gのかわりに100 0gとする以外は実施例1と同様な方法で重合を行い、 3. 5時間後に67gの白色共重合体がスラリー状態と して得られた。 該共重合体は融点282℃、熱分解開始 点445℃であり、340℃の成形温度で良好な圧縮成 /cm¹、引張伸度は320%であった。

【0020】参考例1

パーフルオロヘキサンのかわりに1、1、2-トリクロ ロトリフルオロエタンを1410g仕込む以外は実施例 1と同じ方法で重合を行い、2時間半後に70gの白色 共重合体がスラリー状態として得られた。該共重合体は 融点308℃、熱分解開始点430℃であり、340℃ の成形温度で良好な圧縮成形品を与えた。成形品につい ての引張強度は420kg/cm'、引張伸度は370

[0021]

【発明の効果】本発明の方法によれば、オゾン破壊効果 がはるかに低く、従来のトリクロロトリフルオロエタン 溶媒を用いた場合に匹敵する効率で所望のFEP又はP FAを製造することができる。